

CEVAC CLOSTRIDIUM OVINO

Registruotas

- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta1 toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium sordellii, toxoid
- Clostridium novyi, type B, alpha toxoid
- Clostridium chauvoei, Inactivated
- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

PANCLOSTIL-S ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

CEVAC CLOSTRIDIUM OVINO

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Ėriukas

Ėringa avis

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.10 tarptautiniai vienetai / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

20.00 tarptautiniai vienetai / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 tarptautiniai vienetai / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.00 tarptautiniai vienetai / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.00 tarptautiniai vienetai / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 percentage protection / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

7.00 tarptautiniai vienetai / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

90.00 percentage protection / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.10 tarptautiniai vienetai / 2.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti po oda:**

-

Ėriukas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

•

Ėringa avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI04AB01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Ceva Hellas LLC

Rinkodaros leidimo data:

15/01/2008

Serijos išleidimo gamybos vietos:

CZ Vaccines S.A.U.

Ceva-Phylaxia Zrt.

Atsakinga institucija:

National Organization For Medicines

Registracijos numeris:

8834/12/22-02-2013/K-0170801

Registracijos statuso pasikeitimo data:

21/02/2013

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

ES/V/0120/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.